**B. PŘÍBALOVÁ INFORMACE**

**PŘÍBALOVÁ INFORMACE**

Genestran 75 µg/ml, injekční roztok pro skot, koně a prasata

**1. JMÉNO A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI A DRŽITELE POVOLENÍ K VÝROBĚ ODPOVĚDNÉHO ZA UVOLNĚNÍ ŠARŽE, POKUD SE NESHODUJE**

Držitel rozhodnutí o registraci a výrobce odpovědný za uvolnění šarže:

aniMedica GmbH, Im Südfeld 9, 48308 Senden-Bösensell, Německo

**2. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

Genestran 75 µg/ml, injekční roztok pro skot, koně a prasata

Dexcloprostenolum

**3. OBSAH LÉČIVÝCH A OSTATNÍCH LÁTEK**

Složení:1 ml obsahuje:

**Léčivá látka:**

Dexcloprostenolum (ut natricum)75 µg

**Pomocné látky:**

Chlorkresol (jako konzervační látka) 1,0 mg

Čirý roztok bez zápachu.

**4. INDIKACE**

**Skot:**

- indukce luteolýzy umožňující obnovení říje a ovulace u cyklujících samic, pokud se použije během diestru,

- synchronizace říje (během 2 až 5 dnů) ve skupinách cyklujících samic ošetřených současně,

- léčba subestru a onemocnění dělohy v souvislosti s funkčním nebo perzistujícím žlutým tělískem (endometritida, pyometra),

- léčba ovariálních luteálních cyst,

- indukce abortu do 150. dne březosti,

- vypuzení mumifikovaných plodů,

- indukce porodu (během dvou posledních týdnů březosti).

**Koně:**

- indukce luteolýzy u klisen s funkčním žlutým tělískem.

**Prasata:**

- indukce nebo synchronizace porodu (obvykle během 24 až 36 hodin) od 113. dne březosti (1. den březosti je poslední den přirozené nebo umělé inseminace).

**5. KONTRAINDIKACE**

Nepoužívat v případech známé přecitlivělosti na léčivou látku nebo na některou z pomocných látek přípravku.

Nepoužívat u zvířat se spastickým onemocněním respiračního nebo gastrointestinálního traktu.

Nepoužívat u březích zvířat, u kterých se nezamýšlí indukce abortu nebo porodu.

Nepoužívat intravenózně.

**6. NEŽÁDOUCÍ ÚČINKY**

K anaerobním infekcím může dojít při zanesení anaerobních bakterií do tkáně při inramuskulárním podání.

**Skot:**

Po indukci porodu přípravkem může být pozorován zvýšený výskyt retence sekundin.

**Koně:**

Po injekčním podání přípravku se mohou přechodně objevit lehké pocení nebo průjem.

**Prasata:**

Nebyly hlášeny žádné nežádoucí účinky.

Jestliže zaznamenáte jakékoliv závažné nežádoucí účinky či jiné reakce, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci, oznamte to prosím vašemu veterinárnímu lékaři.

**7. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT**

Skot, koně, prasata

**8. DÁVKOVÁNÍ PRO KAŽDÝ DRUH, CESTA(Y) A ZPŮSOB PODÁNÍ**

Pouze pro intramuskulární podání.

Skot:

2,0 ml (150 μg).

Indukce říje:dva dny po podání přípravku se doporučuje intenzivní pozorování říje.

Synchronizace říje:zvířata se musí léčit dvakrát během 11 dnů.

Koně:

0,3–0,5 ml (22,5–37,5 μg)

Prasata:

0,7–1,0 ml (52,5–75 μg)

Zátka by neměla být propíchnuta více než 70krát.

**9. POKYNY PRO SPRÁVNÉ PODÁNÍ**

Aby se snížilo riziko anaerobních infekcí, které mohou souviset s farmakologickými vlastnostmi prostaglandinů, je nutné zajistit, aby injekční podání nebylo provedeno přes kontaminované oblasti kůže.Před aplikací pečlivě vyčistěte a vydezinfikujte místa injekčního podání***.***

**10. OCHRANNÁ LHŮTA**

Skot a koně
Maso: 1 den
Mléko: Bez ochranných lhůt.

Prasata
Maso: 1 den

**11. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO UCHOVÁVÁNÍ**

Nepoužívejte tento veterinární léčivý přípravek po uplynutí doby použitelnosti uvedené na krabičce a lahvičce po EXP. Doba použitelnosti končí posledním dnem uvedeného měsíce.

Lahvičku uchovávejte ve vnější krabičce, aby byla chráněna před světlem.

Uchovávat mimo dosah dětí.

Během použití zamezte průniku kontaminace. Zpozorujete-li jakýkoliv zjevný zákal (nárůst mikroorganizmů) nebo změnu barvy, přípravek nepoužívejte.

Doba použitelnosti po prvním otevření vnitřního obalu: 28 dní.

Po prvním otevření vnitřního obalu stanovte datum likvidace zbylého množství přípravku v tomto obalu, a to na základě doby použitelnosti po prvním otevření uvedené v této příbalové informaci. Toto datum napište na místo k tomu určené na etiketě.

**12. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ**

**Zvláštní opatření pro použití u zvířat:**

Prasata: používejte pouze, pokud je známo přesné datum inseminace.Podávejte nejdříve 113. den březosti.Pokud by se přípravek podal dříve, mohl by poškodit životaschopnost a hmotnost selat.

**Zvláštní opatření určené osobám, které podávají veterinární léčivý přípravek zvířatům:**

Při manipulaci buďte obezřetní, aby nedošlo k náhodnému samopodání injekce nebo přímému kontaktu s kůží či sliznicemi. Prostaglandiny typu F2α se mohou vstřebávat pokožkou a mohou způsobit bronchospasmus nebo potrat. Těhotné ženy, ženy v plodném věku, astmatici a osoby s jinými respiračními chorobami musí pří zacházení s kloprostenolem dbát zvýšené opatrnosti. Tyto osoby by měly během podávání přípravku nosit ochranné rukavice.

V případěnáhodného potřísnění kůže ihned omyjte vodou a mýdlem.

V případěnáhodného sebepoškození injekčně aplikovaným přípravkem vyhledejte ihned lékařskou pomoc a ukažte příbalovou informaci nebo etiketu praktickému lékaři.

V případě inhalace či náhodného injekčního samopodání je třeba ihned podat inhalací rychle působící bronchodilatancia, např. isopenalin nebo salbutamol. **Interakce s dalšími léčivými přípravky a další formy interakce**

Souběžné podání oxytocinu a kloprostenolu zvyšuje účinek na dělohu.

**Inkompatibility**

Studie kompatibility nejsou k dispozici, a proto tento veterinární léčivý přípravek nesmí být mísen s žádnými dalšími veterinárními léčivými přípravky.

**13. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA**

Všechen nepoužitý veterinární léčivý přípravek nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

**14. DATUM POSLEDNÍ REVIZE PŘÍBALOVÉ INFORMACE**

Březen 2017

**15. DALŠÍ INFORMACE**

Vlastnosti a účinky:

Přípravek Genestran obsahuje léčivou látku R(+) - cloprostenol, biologicky aktivní složku syntetického prostaglandin-cloprostenolu, který má podobný účinek jako přirozeně se vyskytující endogenní PGF2α*.*

Jelikož přípravek Genestran obsahuje pouze biologicky aktivní složku R(+) - cloprostenol, postačí k luteolytickým a/nebo stimulačním účinkům na myometrium nízké dávky.

Pouze pro zvířata. Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

Velikost balení: 1 x 20 ml, 1 x 50 ml a 5 x 20 ml injekční lahvička

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

Reg. č.: 96/043/11-C

Pokud chcete získat informace o tomto veterinárním léčivém přípravku, kontaktujte prosím příslušného místního distributora:

**Česká republika**

Dr. Bubeníček, spol. s r.o.

Šimáčkova 104

628 00 Brno

Tel.: +420 544 231 413

e-mail: info@bubenicek.cz